#### SAMPLE PREPARATION APPARATUS

Publication number: JP8233710 Publication date: 1996.09-13

Inventor: FUJITA TAKESHI: UMEMURA SHINICHIRO: NAGATA

JUN

Applicant: HITACHI LTD: HITACHI KOKI KK

Classifications

- international: G01N33/48: B01J4/02: B01L3/02: C12M1/00:

G01N1/00; G01N1/28; G01N1/36; G01N35/10, G01N33/48: B0114/02: B01L3/02: C12M1/00:

G01N1/00; G01N1/28; G01N1/36; G01N35/10; (IPC1-7):

G01N1/36; B01L3/02; C12M1/00; G01N1/00; G01N1/28; G01N33/48

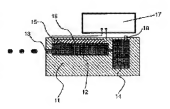
- European: B01.14/02

Application number: JP19950036464 19950224 Priority number(s): JP19950036464 19950224

Report a data error here

# Abstract of JP8233710

PURPOSE: To shorten the reaction time white enhancing the throughout by configuring a trace reaction system and setting the total volume of droplet-like reaction sample at a specific value or below. CONSTITUTION: A high frequency acceleration force is applied to a sample in order to eject a sample liquid at high speed thus configuring a pipeter which can form a trace droplet. For example, a chamber 12 and a reservoir 14 in a pipet frame 11 are filled with a sample and a piezoelectric element 16 is driven with a predetermined driving waveform to eject a microdroplet of predetermined quantity from a nozzle 13 comprising an array of a plurality of pipeters arranged in parallel. Consequently, a reaction sample system having total quantity lower than 1&mu I can be configured and high rate reaction conditions are realized. Furthermore. an array of pipeter is mounted on an appropriate moving element and the piezoelectric element at the pipeter part is driven at a required firning while varying the position relative to a reaction container arranged with a plurality of reaction holes on a plane thereof. With such arrangement, a target reagent can be dispensed to a reaction hole at a target position with high throughput.



# (19) H本國特許(1 P) (12) 公開特許公報(A)

# (11)特許出願公閱番号

# 特開平8-233710

(43)公銀日 平成8年(1996)9月13日

(51) Int CL*		識別紀号	疗内整理器号	PI						技術表示論例	i
G01N	1/36			G 0 1	1 N	1/28			Y		
B 0 1 L	3/02			8.0	L	3/62			Z.		
C 1 2 M	1/00			0.13	2.38	1/00			Α		
GOIN	1/00	101		G0	IN	1/00		1.0	1 K		
	1/28			33/48				T			
			常查請求	未辦求	辦求	項の数 9	OL	(全日	質)	最終質に続く	
(21)出辦辭号		转额平7-36464		(71)	出解人						
(22) (1186) (3		平成7年(1995) 2月	株式会社自立製作所 東京都千代出区神出験河台四丁目6番地								

(71)治療人 000005094 自立工機株式会社

東京都千代田区大手町二丁目6番2号

(72)発明者 藤田 鮫

埼玉県比企都場山町海沼2520番地 株式会

社日立製作所基礎研究所内 (72)発明者 梅村 誓一郎

培玉果比企都場山町赤泥2520番地 株式会

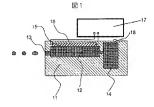
社自立製作所基礎研究所向 (74)代理人 弁理士 小川 勝男

静総質に続く

(54) 【発明の名称】 紙料鋼製装置

# (87) [#89]

【目的】 微量反応系を構築し高スループットに反応を 実現する方法及び装備を提供すること。 【構成】 検体試料と必要な試薬とを混合して被消状の 反応試料を調製する装置において、0. 1 n 1 を越えな い量を単位とする液滴生成が可能な分法要素を具備し、 前記液準状の反応試料を構築するために必要な試験およ び緩料の分注を、最少数1 n l を越えない策で、かつ分 解的 0. 1 n 1を越えない単位で行なう。



# [特許請求の範囲]

【請求項1】 検体試料と必要な試薬とを混合して液溜状 の反応試料を顕複する装置において、前記液療状の反応 試料の総容積が1g1を越えないことを特徴とする試料 满髮装潢。

【請求項2】 0、1 n 1 を越えない盤を単位とする液薬 生成が可能な分洋原素を具備し、前記線施収の反応材料 を構築するために必要な試整および試料の分別を、最少 数が1 n 1 を越えない機で、かつ分解能が0、1 n 1 を 越えない単位で行なう越求項1 記載の試料顕製装置。

【請求項3】微量按額を生成する微量分往要素として、 波楽化する液体に加速度を与える加速力印加要素と、該 加速力用加要素を駆動する駆動わよび斜御回路と、該被 体を保持するリザーパと、波加速力印制要素が該液体に 力を与えるチャンパと、チャンパから外極大気に運搬す るノズルと、該リザーバと該チャンパとを結ぶ流路と、 該リザーバに該接体を外部から導入するための導入口と を具備し、所定の緊急波形で数加速力印加妥素を駆動 し、チャンパ内を離たした液体に加速度を与えることに しめる請求項2定載の試料測製装備。

【請求項4】 微量液滴下する液体に加速度を与える加速 力印加展案として圧電素子、また駆動網路として高周波 電流を該任電業子に印加する回路を具備し、所定の按形 の高期設置所を印加された汗電素子が直接、もしくはダ イヤフラム等の解破要素を介して原物に液体に加速力を 印加することによってノズルから所容量の微少液道を生 成し、機器せしめるインクジェット方式を利用した糖求 項3記載の試料運製装置。

【請求項5】微量按衡下する液体に加速度を与える加速 30 カ印加要素として磁楽アクチュエータ、また駆動回路と して高周技電流を鉄磁系アクテュエータに印加する回路 を具備し、所定の液形の高周波電流を印加された磁差ア クチュエータが直接、もしくはダイヤフラム等の脳壁要 素を介して間接に液体に加速力を印施することによって ノズルから所定盤の額少液滴を生成し、預難せしめるイ ンクジェット方式を利用した耐水項3配載の鉱料顕製装

【請求項6】 微量波滴下する液体に加速度を与える加速 力印加妥素として、チャンパ内の液体に局部的に熱を与 - 40 える発熱体と、狭発熱体を制御する制御要果とを具備 1. 帰郷的に与えられた熱によってチャンパ内の液体中 で急速に成長する気泡の休積変化により、ノズル近傍の 液体に加速度を発生させ、ノズルから所定量の額少級線 を生成し、発揮せしめるパブルジェット方式を利用した 源求項3記載の試料調整装置。

【請求項?】一組の加速力印加要素、靱動網路、無難網 路、リザーバ、チャンバ、液路、ノズルおよび導入口か 高鐵成される執うした線溶生成基礎が、瀬黝銀替等に配 列されていて、かつ各々の接頭生成装鎖を終合的に制御 砂 では、最少ハンドリング餐に応じて構築される反応試料

する上位制御回路を具備し、反応試料液の構築に繰り返 し使用される一つまたは複数種類の試塞を各々の液滴生 成装器の試薬チャンバおよびリザーバに保持し、前記上 位制御阿路により、予め決められたプログラムに添って 必要なタイミングで必要な液滴生成装置を駆励して試薬 を分注することによって反応試料を構築する謝求項3記 難の材料器数基礎。

「總東聯8」海道年成装署と、海道生産装置から打ち出 される海道を受け入れて反応就料を保持する一つ又は複 20 数の反応孔を有する反応容器を具備し、液溶生成装置も しくは反応容器の少なくともどちらか一方に備えられた 自らの位置を制御する位置制御要素により、該被摘生成 装置と該反応孔との相対位置関係を制御し変化させなが ら分往を行なうことにより、所定の反応孔に所定の試料 もしくは試薬が分在される確求項7記載の試料調製装 盤.

【謝求項9】就業としてFCR (Polymerase Chain Reaction) バッファなどの反応 パッファ板、DNA合成に必要な複数種類のデオキシリ より、ノズルから所定の量の機小液滴を生成し、接触せ 20 ボスクレオチド三りん酸、PCRを行なう場合に一つま たは複数種類の増幅領域に対応する所定の2種類以上の オリゴヌクレオチドプライマ、Taaポリメラーゼ等の 酵素とを各々の液滴生成装置に保持し、独立に制御され た披摘生成装置で所定の反応孔に所定の試薬を分性する 請求用7点動の総料理製物器。

[発明の詳細な説明]

[[0001]

【産業上の利用分野】本発明は遺伝子解析のための生化 学反応処理装骸に関するものである。

[0002]

[従来の技務] 振線分野、臨床検査分野、パイオデクノ ロジー分野において散り扱う液体は料は、それらが露着 なものであったり、本質的に少量しか存在しない場合が 多い、また区敷検査時の段整性の軽減や、環境安全への 考慮の立場から、検査試料や試薬の微量化が強く望まれ

【0003】このような背景の中で微量反応被中での生 化学反応処理を行なう際の機構ハンドリング技術が必要 となってくる。従来、微漿液体試料の計量、ハンドリン グ技術としては、キャピラリ、シリンジ、市販のマイク 口液薬生成装置(以下液薬生成装置をピペッタと略称す る)等による吸引、吐出が維げられるが、最少取り扱い 量はせいぜい 0. ちょ1が限度であった。またこの盤の 経度に関しても液体の粘性や表面強力によるピペッタ先 縁等への弑料の付着が原因となって、正確なハンドリン グは極めて困難であった。

【0004】一方、特に探験分野や臨床検査分野におい ては、近年検査量が飛鞴的に増え、前処理の高速化・高 スループット化が強く望まれている。しかし従来の技術

被の総量が決まり、結果として反応試料液の総盤が10 ul~100 alと多くなるので、重要な反応プロセス である反応被の過度制御に必要な時間が長くなり、反応 処理全体の高スループット化が困難でもあった。図6、 7 に示すグラフは篠々の景の絨料後摘をステップ地答的 に昇退した場合の試料液滴の中心温度履歴(図6),お 上び申心と無難体がら揺れ強い病薬を漸との内部窒寒薬 (207) を計算したものである。これらのグラフから考 25C. MAGPOR (Polymerase Cha 被温度変化を10秒以下で実現し(追除調発=0.5℃ (図6中矢印) )、さらに上記の10秒以内の時間スケ ルの中で目標温度と恐も温度追随の遅い領域の對途温 度との策「逾髄誤差+内部態度整=0.5℃+0.4℃ (闘7中矢印) ) を1℃以下に抑えるためには、反応液 の総量が1 # 1以下の量である必要がある。加えて反応 液の温度制御を最小限の時間で正確に行なうためには、 反応液の熱容器を正確に見積る必要があるが、これは影 ち分注の特度によって決まるので、徹度制御の高速化を 考える上でも分件特度は非常に重要な問題である。

2

【0005】また生化学反応抵導では複数種類の試発 を、検体試料とともに適宜混合し反応することが必要で あるが、従来のピペッタやシリンジといった移送分注機 構では、分注毎に吸引・吐出動作を繰り返す必要があっ たり、勝引場所から針出場所への縁動距離や一回の吸引 もしくは吐出動作が大きいなどの理由で、多種額かつ多 数の減薬を所定の反応容器に対して高速に分拝するのは 極めて困難であった。

## [00006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、液体試料の 30 なった。 最少ハンドリング量を従来の方法に比べて2桁以上小さ くすることを目的とする。またハンドリング量の微量化 により反応試料の総盤を従来の方法に比べて2 相以上小 さくし、これにより反応総時間を短縮し高スループット 化を実現するものである。

【0007】さらに、本発明は多数種類の試業を予め決 められた複数の反応容器に対して高速に分注する装置を 機能するものである。

#### [00008]

【課題を解決するための手段】高周波の創建力を試料に 初 印加し、高速度で試料液体を打ち出すことにより極微盤 の複雑形成を可能とするピペッタを構築し、このピペッ タを複数観二次元半面上に配列したビベッタアレイを構 塞することによって上記の選緊を解決した。 100091

[作用] 上記記載の高加速力を利用したピペッタを構築 することにより、競少1ヵ1の微量ハンドリングを、 0、1 n 1単位の分解能で分注することが可能となっ た。微量液薬は液量 0. 1 n 1、生成誤差±5%未満の ものが生成可能で、これを繰り返し打ち出すことにより 30 12に対してダイヤフラム15を介して駆動力を印加す

所定量の分性を行なう。打ち出しバルス数は電子部跡に より極めて正確に行なうことが明確なので、分注觀算金 体としても±5%未満を実現する。

【0010】またこのことにより、総量が141を越え ない反志試料の系を構築することが可能となった。生化 学反応には反応試料液の激度調節が不可欠であるが、反 広海の階層化が進み1±1以下の反応系を構築すること が可能となったので、反応液の体積/表面積比が小さく なり、界線速度が3℃/sec以上で反応液内での温度 in Reaction)で必要とする約20℃の反応 10 分布が△1℃以下と、高速かつ良好な反応条件を実現す ることができる。

> 【0011】また該方式のビベッタは加速力を駆動する 森周波の翔複数に応じて分往速度も高くできる。例えば 10kHzで駆動した場合には、1反応試料の構築(最 大1 µ 1) 当たり1秒程度で実現可能となった。これに よの100サンプル/1分~2分という高速度で反応統 料の構築が可能である。

【9 8 1 2】 さらに竣力式を採用することにより、ビベ ッタの複数配列 (アレイ) 化が可能となった。 即ち該方 20 式ピペッタにおいては、チャンパ、リザーパ、駆動要素 が小型であり、駆動機構も駆動要素である圧電素子に電 圧を印加するだけであるので、制御機構も単純で、独立 に複数の靱動要素を容易に駆動可能である。アレイ化し たピペッタを適当な移動要素に装着し、複数の反応孔を 平面上に配置した反広線返との相似位置を適宜変化させ ながら、必要なタイミングで必要などベッタ部の駆動響 ※ (圧電楽子) を駆動することにより、ちょうどインク ジェット式プリンタが擁護するように目的位置の反応孔 に対して目的試験の分注が高スループットに実現可能と

[0013] さらに、これらの独立の被海生成装置を、 複数調差列にまたはさらにこれを複数組多段に配列した 場合に、各々の終縮生成装置を統合的に経費する上位報 御四路を異備し、反応試料液の構築に繰り返し使用され る一つまたは複数種類の試薬を各々の液滴生成装置の試 業チャンパおよびリザーパに保持し、前記上位制舞用路 により、予め決められたプログラムに添って必要なタイ ミングで必要な被演生成装骸を駆動して試薬を分准する ことによって、トータル的な操作性に優れた被害生成装 器が構築できる。

# [0014]

「寒燥機」以下に水砕明の寒燥樹を示す。

【0015】網1、図2は本発明の一実発例として実現 したインクジェット式ナノビベッタの機構図であり、図 1 に主要認を振聞で示す機能図、例2にノズル正確から 見た本体の概を示す。

【0016】ピペッタフレーム11内に形成されるピペ ッタチャンパ12、大気に運道し液滴が生成され打ち出 されるノズル13、リザーバ14、該ビベッタチャンパ

9 る圧電素子16、圧電素子を制御する制御装置17、お よびリザーバ14に試整もしくは試料を導入する導入口 18からなる。

【0017】図1は本実施例のインクジェット式ナノビ ベッタの一要素の断面探であって、これをノズル13の 正面能から見ると、図2に示すように、複数個のピペッ タが被削に影響されたものとなっている。本案施備では 3.2 鰯のピペッタをアレイ化したが、本際明はこれに緩 限されるものでなく必要に応じて解明を決めればよい。 場合によっては、維備二次元に配列することも可能であ 10 り、反応液温度をステップ応答に近い速度またはそれ以

【0018】 チャンバ12およびリザーバ14を試薬も しくは試料で満たし、試料液体の表面強力や粘性などの 物性やピペッタ構造によって決まる所定の解動技形で圧 職業子16を駆動することにより、ノズル13から所定 の盤の微少液滴が生成され打ち出される。生成される液 満の撤は試料液体の物性や解動波形によって異なるが、 予め旅バラメータの難によって算出もしくは実験的に求 ることができる。

【0019】本実施例においては蒸留水(もしくは蒸留 26 水に準じた物性を持つ試料)に関しては6、1 n l 、5 0%グリセロールおよび数少量(0.01%)の非イオ ン性界面活性剤を含む糖素溶液に遡しては0 01n1 の接輪が±5%未満の鉄築輸用で再現性良く生成され

【0020】 図3は本発頭のインクジェット主ビベッタ を応用した生化学反応装置の分件要素を示す。装置は、 図1、2で示したピペッタアレイ31、ピペッタアレイ の位置を無難するピペッタ移動要素32、液滴を受け入 れ反応を行なう反応容器33、および反応容器の位置を 30 制御する反応容器移動要素34からなる。反応容器33 は複数の反応孔が配列されたマイクロタイタープレート 72 18, 72,

【0021】ピペッタ移動要素32および反応容器移動 要素34は制御装置17によって制御され、予めプログ **ラムされたプロトコルに従って相対位置を変化させられ** る。実施例においては、ピベッタアレイが水平方向に就 薬被滴を打ち出し、反応容器が45度の角度で液滴を受 け入れているが、本発明はこれに制限されるものでな ッタと反応容器が配置されるものとしてもい。例えば、 水平面内に投収孔が影響される投収率器に対して、その 推直方向上方からピペッタが液器を打ち出す場合であ

[0022]また撥4は反応容器中のマイクロタイター ブレート43の拡大関である。反応孔41の底面は、図 のように半球面をなし、受け入れた液滴42が表面張力 でまとまり易い構造になっている。さらに半球面の半径 は8. 7mmと1 n 1の減縮42と自く曲器が一份1... 仮応孔と試料液42との熱的接触の効率が高くなる構造 が ち込んで解析した結果。6検体全てについて電気泳動バ

15 となっている。ちなみに遡4において、42は分注した 試料液、44は該試料液の上層に減入した試料液蒸発防 止用のミネラルオイルである。

【0023】反応容器の底面は非常に薄くかつ熱電導率 に優れた材質43で構成されており、反応液を構築した 後、関5に示すように、所定の反応温度に制御された熱 媒体5:と形の容器底面を顕次接続させるように解機す ることにより、またもしくは、衝産の程度に制御された 窓塞もしくは低温のエアを吹き付けるなどの手法によ 上の速度で変化させることが可能である。

【0024】次に本発明を用いて行なった遺伝子試料講 製処理の一例について述べる。

【0025】本実施例ではヒト血球細胞より抽出したゲ ノムDNAから、HLA (ヒト白血球抗原) 遺伝子のク ラス2備域に関してPCR-SSCF (Single-Strand-Conformation-Polym orfisms) 法により選位子タイピングを行なっ 2.

【0026】常核により、ゲノムDNAを抽出したDN A試料溶液(6 検体分), 10mMTris-HCl (pHS. 3) . 50mM KCI, 1, 5mM Mg C12、0、02% ゲラチン、各200 aM デオキ シリボスクレオチド三りん酸 (dATP、dCTP、d GTP、 dTTP) を含むPCをバッファ液、Tagボ リメラーゼ溶液、解析を行なうHLAのDOA1、DO B1, DR1, DR2, DR3 (8478DR5, 6, 8) . DR4, DR7, DR9, DR10, DR52-1、DRS2-2、DPA1、DPB1領域に対応する 18種類の5ヵMローダミンメー番光煙鱗オリゴスケレ オギドプライマ溶液 (M. Bannal等 Europ esa loarnal of immnogenet 1 c s 1 9 9 4 2 1 巻 1 号 p 1 ~ 9、および 木 村等 蛋白質 接酸 酵素 35巻 17号 p309 1~3103)、ミネラルオイルを各々の就築チャンパ に保持し、16原応孔/6翰体(DNA就料溶液)を1 ~10 ng線像、全ての反応孔にPCRバッファ液を9 00nl。全ての反応毛にTaoポリメラーゼ溶液を 0、15U、所定の反応孔に所定の2種類のプライマを く、打ち出しと受け入れが成立するあらゆる獺祭にピペーの 40mlずつ、およびミネラルオイル2ヵlを、ピペッ タ31 および反応容器33を移動しながら解次所定の圧 職業子を駆動し分往した。この分注に必要な時間は約5 分であった。

> 【0027】この後、反応容器をステップ影響的に温度 無難しPCRサイクルを94℃ (10秒) →57℃ (1 9秒) → 72℃ (30秒) で30サイクル行ない、反応 を終了した。PCRサイクルに要した時間は30分であ 220

> 10 0 2 8 1 この反応密機全器をSSCP需領体動に特

タンは十分な感度と分額を示し、HLAクラス2領域の 遺伝子タイピングが可能であった。

【0029】本発明によれば、従来の標準的な顕常の手 操作で行なう場合のPCR反応数の構築に2時間、反応 に3、5時間要する作業を、わずか40分裂で完了する ことができた。

【百030】本事締例においては分件基礎として、イン クジェット方式を利用したものに関って影響を行なった が、本発明はこれに制限を受けるものではなく、蓄量反 広試料を構築し高スループットに反応を実現する方法お 20 び反応容器移動要素の機器図。 よび装置を提供することが本発明の主旨である。

#### 100311

【発明の効果】本発明によって液体試料の最少ハンドリ ング番を従来の方法に比べて2折ね上ホネくすることが できた。またハンドリング量の微量化により一つの反応 試料の総盤を従来の方法に比べて2桁以上小さくし、そ の結果反応総時間を1/7以下に短縮することができ ħ.

【0032】さらに本発明は多数種類の試薬を予め決め られた複数の反応容器に対して高速に分注する装置を提 29 4…反応容器移動要素、41…反応孔、42…試料液、 供するものであり、これにより高スループットな試料課 製装置を実現した。

## 【図面の簡単な説明】

【図】】 実施例のインクジェット式ナノビベッタの主要 部を新面図で示す概略概。

【瞬2】実施例のアレイ化したインクジェット式ナノビ ペッタの正確闘。

【機 3】 インクジェット式ナノビベッタおよび反応容器 を得み合わせた潜伝子解析結婚の概略性。

[閏4] 本家銘碑で用いた形的容器の拡大使。

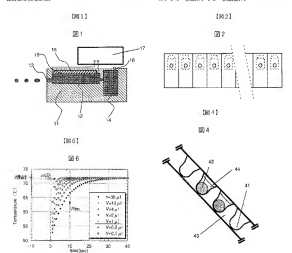
[図5] 本津協領で用いた反志斡認、福度調節装置およ

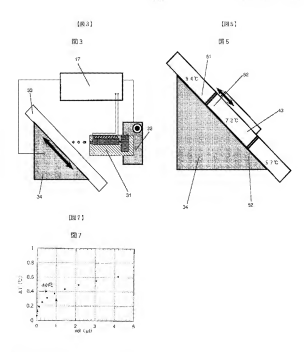
【図6】 種々の量の試料液滴をステップ応答的に異識し た場合の試料液像の中心温度機器の計算例を示す例。

【撰7】 試料液薬の中心と熱媒体から最も遠い液滴表面 との内部遺産等の個を計算した図。

#### [29-PH-07/85198]

11-ビベッタフレーム、12-デャンパ、13…ノズ 3、14…リザーバ、15…ダイヤフラム、16…圧燃 表子、17~報勤装備、18~導入口、31~ピペッタ アレイ、32…ビベッタ移動要素、33…反応容器、3 43 - マイクロタイタープレート、44 - ミネラルオイ ル、51…熱媒体、52…熟絶線体。





プロントページの総合 技術表示簡所 G 0 1 N 1/28 к G01N 33/48 (72)発明者 永田 純

来京都千代组区大手町二丁司6番2号 日 立工機株式会社内